MUCOPOLYSACCHARIDE-TYPE CANCER-METASTATIS SUPPRESSING AGENT

Patent number:JP61000017 (A)Also published as:Publication date:1986-01-06JP4056805 (B)Inventor(s):SAKURAI KATSUKIYO; HORIE KATSUYUKI; SAKAMOTOJP1762634 (C)

TAKASHI; OKUYAMA TAKASHI SEIKAGAKU KOGYO CO LTD

Applicant(s): Classification:

- international: C08B37/08; A61K31/715; A61P35/00; C08B37/00; C08B37/00;

A61K31/715; A61P35/00; (IPC1-7): A61K31/725; C08B37/00

- european:

Application number: JP19840118283 19840611 **Priority number(s):** JP19840118283 19840611

Abstract of JP 61000017 (A)

PURPOSE:To provide the titled suppressing agent containing hyaluronic acid (HA) or crosslinked HA, absolutely free from side effects such as myelotic disorder, cardiotoxicity, alopecia, etc. and expected to have excellent effect to highly metastatic malignant tumor. CONSTITUTION:HA obtained from funis, crest, vitreous body, etc. and having a molecular weight of several thousands - several millions (preferably having an intrinsic viscosity of 0.2-30, i.e. molecular weight of 4,000-2,000,000), or a crosslinked HA obtained by crosslinking HA or its salt with a polyfunctional epoxy compound and having a crosslinking number of >=5 per 1,000 recurring disaccharide units composed of glucuronic acid of HA and N-acetylglucosamine, or its salt, is used as an active component of the present agent.; The suppressing agent actively synthesizes proteoglycan, and suppresses the metastatis of various malignant tumor existing at the surface of cells. It is expected to be effective against malignant melanoma, fibrosarcoma, etc.

Data supplied from the **esp@cenet** database — Worldwide

母 公開特許公報(A) 昭61-17

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

❷公開 昭和61年(1986)1月6日

C 08 B 37/00

ADU

6664-4C 7133-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全13頁)

の発明の名称 ムコ

ムコ多糖系癌転移抑制剤

②特 願 昭59-118283

29出 願 昭59(1984)6月11日

⑩発明者 桜井

膵 漕

東大和市立野 3 丁目1253番地 生化学工業株式会社東京研

究所内

⑩発 明 者 堀 江

克之

崇

東大和市立野 3 丁目1253番地 生化学工業株式会社東京研

究所内

70発明者 坂 本

東

東大和市立野 3 丁目1253番地 生化学工業株式会社東京研

究所内

⑫発 明 者 奥 山

隆 :

東大和市立野 3 丁目1253番地 生化学工業株式会社東京研

究所内

⑪出 願 人 生化学工業株式会社

東京都中央区日本橋本町2丁目9番地8

@代理人 弁理士 津国 肇 外1名

明 細 書

1 . 発明の名称

2 . 特許請求の範囲

ヒアルロン酸若しくは架桶ヒアルロン酸又はその塩を有効成分とすることを特徴とするムコ多糖系癌転移抑制剤。

3. 発明の詳細な説明

本発明は、ムコ多糖系癌転移抑制剂に関する。 癌の治療には、主として外科療法・放射線療法 及び化学療法が試みられているが、癌の再発及び 延命効果の点で満足すべき治療効果を挙げていない。

この原因の一つは、これらの治療法で癌の原発集を縮小又は除去し得ても、癌が原発巣とは別の部位、特に脳、肺又は肝臓などの主要臓器に転移増殖し、致命的な結果を招くからである。従って、癌原発巣の縮小を計るか、癌を外科的に切除する療法に加えて、癌の転移を防止することが癌の根治を計る上で極めて重要である。

腫瘍細胞の転移は、(a)発生部位における急急な細胞増殖、(b)血管内への侵入、(c)特別な細胞増殖、(b)血管内への侵入、(cの内内の砂糖器の毛細血管内への沈着部位での急速ははからのようとある。(c)を変してがあり、をである。(c)が着とそれに腫瘍である。(c)が着とそれに腫瘍である。(なが、中間を重要である。(なが、中間を重要である。(なが、中間を重要である。(なが、中間を重要である。(なが、中間を重要である。(なが、中間を重要である。(なが、中間を重要である。(なが、中間を重要である。(なが、中間を重要である。)の一般には、中間を重要である。

例えば、 Razら [A. Rat, et al.; Cancer Research, 40, 1845-1851(1880)]は、マウスメラノーマ(悪性黒色細胞腫)細胞 50,000個を C 5 7 B L / 6 マウスの静脈に注射し、18日後に肺を切除して転移によって生じたメラノーマ細胞の黒色コロニーの数をカウントした場合、そのコロニー数の平均値はメラノーマ細胞の細胞表面化学組成

と密接な関係があることを報告している。

また、上述したように腫瘍細胞が転移するためには、その細胞が血管内皮に沈着する過程が不可欠であるが、この沈着は腫瘍細胞の表面に分布する分子と血管内皮マトリックスを構成する分子との相互認識、結合によってひきおこされることが多くの基礎実験によって明らかにされている [R. H. Kramer, et al.; Proceedings of Natural Academy of Science, U.S.A., 76, 5704-5708 (1979)].

一方、 Honmaら [Y. Honma, et al.; Gann, 72,888-905(1981)]は、FM3A細胞に転移能が高いほど宿主マウスの生存日数が短くなることを証明している。更に、Kimataら [K. Kimata, et al.; Cancer Research, 43,1347-1354(1983)]は、FM3A細胞の転移能が高いほど細胞表面にヒアルロン酸(以下「HA」という)を多量にもつことを報告している。一般的に、HAは細胞の膜表面のHA受容体や細胞表面及び生体内の各種組織・器官に存在するフィブロネクチンやコラーゲ

ンに親和性を示すことが明らかにされている。

また、HAはある濃度でマクロファージの食作用を阻害することや[E. A. Balazs; Immunology, 40, 435-446(1880)]、逆に非常に薄い濃度ではin vitro及びin vivo でマクロファージや多核白血球(PMN)の運動量、代謝速度、食作用を増加させることも知られている [L. Häkansson, et al.; Scand. J. Immunol., 11, 649-653(1980)]。

しかしながら、 H A の癌転移抑制剤としての適用に関する報告は未だなされていない。

また、多硫酸化多糖体が制癌効果や癌転移抑制作用を有することが報告[Eiro Tsubura et al.; Gann, 67, 849-856(1876): Keiichi Suemasuetal.; Gann, 62, 331-336(1871): 安西重義; 日医大誌、第47巻第 5号、497-504(1880)]されているが、これは多硫酸化多糖体の有する抗血液凝固作用や線維素溶解作用によるところが大きく、HAはこれらの作用は殆どもっていない。

そこで、本発明者らは、動物にHAを投与すれ

は、これが血管内皮のHA受容体や表面にでているフィブロネクチンに結合し、癌細胞が血に管内皮の比着することを防止し、また一度枕着したたらと結抗的に競合して、その癌細胞を内皮より避させると共に、HAの有する免疫増強作用で癌細胞を抑制できるのではないかと想定し、鋭意研究を行なった結果、本発明を完成するに至った。

即ち、本発明のムコ多糖系癌転移抑制剤は、 HA若しくは架橋HA又はその塩を有効成分とす るものである。

以下、本発明を更に詳細に説明する。

本発明に用いる H A は、臍帯、鶏冠、硝子体など特にその由来は限定されず、道常、分子量数千から数 百万のものを用いる。その精製法としては、特開昭 52-145594号、同 52-105198号、同54-67100号及び同55-74796号公報記載の方法などが挙げられる。

本発明において、架橋HAとは、HA又はその 曲を名官能性エポキシ化合物で架橋させて成る架 橋HAであって、架橋数がHAのグルクロン酸と N-アセチルグルコサミンから成る繰り返し二糖 (以下「HAの繰り返し二糖」という)1000個当 り5以上であるものであり、特願昭59-88440号明 細書に詳述されている。

木発明において、多官能性エポキシ化合物とは、エポキシ基を少なくとも1個有する化合物であって、その他に、エポキシ基を含めて、HAを 架橋するに適した官能基を1個以上有する化合物をいう。

かかる化合物としては、例えば、ハロメチルオキシラン化合物及びピスエポキシ化合物などが挙 げられる。ハロメチルオキシラン化合物としては、エピクロルヒドリン、エピブロムヒドリン、 βーメチルエピクロルヒドリン及びβーメチルエ ピブロムヒドリンなどが挙げられる。ビスエポキ シ化合物としては、1,2-ビス(2,3-エポ キシブロポキシ)エタン、1,4-ビス(2,3 -エポキシブロポキシ) フタン、1,6-ビス (2,3-エポキンプロポキシ) ヘキサン及びビ スフェノール A 又はビスフェノール F のジグリシ ジルエーテルなどが挙げられる。

HA又は架橋HAの塩としては、ナトリウム塩、カリウム塩などのアルカリ金属塩及びカルシウム塩、マグネシウム塩などのアルカリ土類金属塩等が挙げられる。

架橋HAは、ヒアルロニダーゼ抵抗性を有する ものであり、次のようにして台域することができる。

通常、分子量数千から数百万のHA又はその塩を、 0.5%以上、好ましくは 1.0%以上の 濃度に、アルカリ水溶液に溶解し、水溶性有機溶 を全 強 量の 30%以上、好ましくは 50%以上になるように加える。アルカリ水溶液は、pH 8~14であることが更に好ましく、pH12~14であることが更に好ましい。アルカリとしては、通常、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化カルシウムなどの金属水酸化物及び炭酸ナトリウム、炭酸カリウムな との金属炭酸塩等が挙げられる。水溶性有機溶剤としては、メタノール、エタノール、イソプロパ

ノール、アセトン、ジオキサンなどが挙げられ、これらは、単独で又は混合物として用いられる。これらの水溶性有機溶剤を加えることにより反応を有効に行なうことができ、また、アルカリによるHAの分解(低分子化)も抑制することができる。

次いで、得られた溶液に、前記多官能性エポキシ化合物の1種以上を加え、 0~ 100℃、好ましくは10~60℃、更に好ましくは20~40℃で反応させる。反応時間は、反応温度により異なるが、20℃近辺では24時間から48時間が好ましく、40℃近辺では2時間から3時間が好ましい。

本反応において、HA又はその塩と多官能性エポキシ化合物とのモル比を変えることにより、得られる架橋HA又はその塩の架橋率を調節することができる。

本発明で用いる架橋数がHAの繰り返し二糖 1000個当り5以上である架橋HAを得るには、 HAの繰り返し二糖1モルに対し、多官能性エポキシ化合物1モル以上用いればよい。分子量 100

万前後のHAにおいては、HAの繰り返し二糖1 モルに対する多官能性エポキシ化合物の使用モル 数を 1~10モルにすれば、水溶性で曳糸性を有す る架橋HA(以下「sー架橋HA」という)を得 ることができ、該使用モル数を10モル以上にすれ ば、水不溶性でゲル状の架橋HA(以下「isー 架橋HA」という)を得ることができる。また、 分子量 200万前後のHAにおいては、それぞれ、 2~6モル、6モル以上で同様の目的を達成できる。

s - 架橋 H A は、高粘性、即ち、 H A に比し 粘度が高く、 1 %生理食塩水溶液における粘度 (20℃、 ずり速度 1.0 sec⁻¹) は、通常、 850~ 50000 センチポアーズであり、非ニュートン指数 (近藤 仁 , 北里医学 , 10 , 485(1980))は 0.5~ 0.8 である。

架橋HA及びその塩は、ヒアルロニダーゼに対して抵抗性を示すと共に、HAの有する種々の特性も維持している。

特に、s-架桶HAは、水溶性であり、また、

高粘性であるにもかかわらず、無理なく注射針を 通過することから、本発明に用いるのに好ましい ものである。

また、本発明の癌転移抑制剤に用いる H A としては、極限粘度が 0.2~30であるもの、即ち、分子畳が4000~2000000 であるものが好ましい。

ノリン又は医薬に用いられる他のキャリアー(担体)はすべて、本発明に用いる H A の担体として適用することができる。また、安定剤、湿稠剤、乳化剤や、浸透圧を変えたり、配合剤の適切な PH を維持するための塩類を補助薬剤として適宜用いることもできる。

臨床投与量は、HAの分子量によって異なるが、通常、経口投与により用いる場合には、成人に対しHA又は架橋HAとして、1日25mg~5g内服するのが好ましく、年令、病態、症状により適宜増減することが更に好ましい。前記1日量の癌転移抑制剤は、1日に1回、又は適当な間隔をおいて1日に2若しくは3回に分けて投与してもよい・

また、注射剤として用いる場合には、成人に対し日A又は集橋HAとして、1回量10mg~2.5gを連続投与又は間欠投与することが好ましい。

本発明の癌転移抑制剤は、一般の間癌剤、例えば、アルキル化剤、代謝拮抗剤等にみられる骨髄障害、心毒性、脱毛等の副作用が全くなく、鎮痛

作用や炎症による組織の破壊をすみやかに修復する作用を併有している。更に、本発明の癌転移抑制剤と共に適切に投与することができる他の医療として有効な成分、例えば、一般の抗悪性腫瘍剤又は抗炎症剤、抗生物質、止血剤若しくは消化性溃弱治療剤等と殆ど相互作用をもたないという長所を有する。

本発明の癌転移抑制剤は、その変理からみにて、 特にプロテオグリカンを活発に合成し、細胞に用い に保有している種々の悪性腫瘍の転移抑制に用い られるが、特に、高転移性の悪性腫瘍、例えばず、 悪性黒色腫(メラノーマ)、線維肉腫(ファイル ザルコーマ)、リンパ肉腫(リンフォザルで マ)、リンパ腫(リンフォーマ)等には転移 が、また外科療法時には転移果 をやすいので、このような場合にも、優れた効果 を示すと推定される。

以下に、本発明を調製例、試験例及び実施例に 悲づいて更に詳細に説明するが、これらは、本発 明の範囲を何ら制限するものではない。

なお、以下の調製例等において、極限粘度、ウロン酸(グルクロン酸)含量、窒素含量、蛋白含量の測定並びに抗原性試験、発熱性物質試験、細菌試験は、それぞれ、「日局10」一般試験法第28項粘度測定法、Z. Dische; J. Biol. Chem., 167,189(1947)、「日局10」一般試験法第25項窒素定量法、O.H. Lowry, et al.; J. Biol. chem., 1933, 265 (1951)、「日局10」デキストラン40注射液、「日局10」一般試験法第30項発熱性物質試験法、衛生試験法注解[日本薬学会編](1880年)1.4 数生物試験法記載の方法に従って行なった。

調製例1. HAの抽出・精製

鶏頭から切り離した後、直ちに凍結した鶏冠
1.0kg を解凍し、0.06%塩化セチルビリジニウム
溶液3 &を加え、95℃に3時間保った後、鶏冠を
分取、ミンチし、水3 &を加え、プロリシン(上
田化学工業||新製:プロテアーゼの商品名)20
万単位を加え50℃に5時間保ち、沪過して沪
液 3400m&を得た。この沪液 3400m&とに塩化ナト

リウム 170gを添加、容解し、次いで 95% エタノール 3500m Q を加え、生じた沈殿を分取・乾燥して H A 8.1gを得た。

更に、このHAを1%の嚢度になるように被菌 した生理食塩水に溶解し、一般的な操作、例えば、被菌犯過を行ないHAの生理食塩水溶液を調製した。

得られたHA粉末及びHA生理食塩水溶液の物性は次の通りであった。

HA粉末 (試料 No.HA-1)

極 限 粘 度:28.5

ウロン酸含量:48.4 %

室 素 含 量: 3.48 %

蛋白含量: 0.01%

抗 原 性: なし

1%生理食塩水溶液

H A 濃度: 1.00%

発熱性物質:なし

读 数:一般細菌 0個/g

真菌 0個/g

調製例2. HAの抽出・精製

題頭から切り離した後、直ちに凍結した題冠10kgを解凍し、調製例1に準じてHAを調製した。得られたHA粉末及びHA生理食塩水溶液の物性は次の通りであった。

HA粉末 収量62.0g (試料 No, HA-2)

極 限 粘 度:15.0

ウロン酸含量: 48.7 %

窒素含量: 3.48 %

蛋白含量: 0.018%

抗 原 性: なし

1 % 生理食塩水溶液

H A 濃度: 0.99%

発熱性物質:なし

数:一般細菌 0個/g

真菌 0個/g

調製例3. HAの調製

試料 No. H A - 2 10gを 0.1 M 計 酸 緩 衡 液 (pH 5.0)に 1.0%に溶解し牛 睾丸ヒアルロニダーゼ (生化学工業 瞬製) 9mg を加え、50℃で 1.3 時間 反応した。得られた溶液にエタノールを 1.5等量加え沈殿物を得て、再度2%のHA濃度になるように精製水に溶解し、 1.5等量のエタノールを加えて沈殿物を得た。沈殿物を2%のHA濃度になるように精製水に溶解し、減菌活性炭(121℃で60分加熱処理し精製水で洗浄)を加え、減菌ラジオライト(121℃で60分加熱処理し精製水で洗浄)を加えて洗液菌ラジオライト(121℃で60分加熱処理し精製水で洗浄)を用いて沪過した。沪液にエタノールを加えて沈殿物を得た。

得られたHA粉末及びHA生理食塩水溶液の物性は次の通りであった。

HA粉末 収量6.7g(試料 No.HA-3)

極 限 粘 度: 7.0

ウロン酸含量:49.0 %

室 素 含 量: 3.47 %

蛋白含量: 0.010%

抗 原 性: なし

1 % 生理食塩水溶液

H A 濃度:1.02%

発熱性物質:なし

調製例4. HAの調製

武料 No. H A - 2 を用いて調製例 3 に準じて以下の表に示す H A を製造した。

	₩.	真藘	0	0	0
大帝被	锶	金種	0	0	0
1%生理食塩水溶液	ė,	Search 1074	-	.(· 1
	app (M. A. 11)	n Anere	1.02	1.00	1.04
	1	M.R.C.	(.1	1.
	24.4 A	英白古宣 机矾铁 IIA課題 955500	0.009	0.012	0.010
H A & 未			3.44	3.52	3.48
н	# Q # C = T	- 佐阪和及 フェノ既合真 ・芝赤古真	48.50	48.40	48.70
	140 th	CSIST ACUS	2.5	0.8	0.4
		Parting.	HA-4	HA-5	HA-6

ids

rginggraves and the compared with the control of th

調製例5. H A の調製

試料 No. HA - 2 10gを 0.1M 酢酸 緩衝液 (PH 5.0)に 1 %に溶解し、牛睾丸ヒアルロニダーゼ 100mg を加えて 50℃で 37時間反応した。反応液を 減圧下で濃縮し、セファデックス G10のカラムで 脱塩し、更にセファデックス G25のカラムで 8 糖以上と 8 糖以下とに分画した。 8 糖以下の画分を 更にセファデックス G10で脱塩し、減圧下濃縮 後、沪過減菌して凍結乾燥した。

得られたHA粉末(試料 No.HA-7)の物性 は次の通りであった。

極限 粘度: 0.075

ウロン酸含量: 48.26 %

窒素含量: 3.48 %

蛋白含量: 0.011%

抗 原 性: なし

薄層クロマトグラフィー: 8 糖以下

メルク社キーゼルゲル 60F , 展 閉 密 奴ェ-プロパノールー 濃 アンモニア水ー 水 (40:30:2.5), 発色 アニスアルデ

ヒドー硫酸

調製例 6

(1) s - 架橋 H A の合成

HAナトリウム塩(分子量 7.3×10⁵) 108 を
0.2N水酸化ナトリウム溶液 450m2 に冷却しつつ溶解し、0.45μのミクロフィルターで評過した。 沪液に 10N水酸化ナトリウム溶液 40m2 を加えて、 攪拌下、エタノール 500m2 とエピクロルヒドリン
6.0m2 を加えた。 20℃で24時間反応し、反応液を
酢酸でpH 6.4に調整した。エタノール 500m2 を加
えて白色沈澱物を得、沪取後、エタノールで充分
に洗浄し、減圧乾燥した。

収量 8.8g (試料No. s - 架桶 H A - 1)

HAの繰り返し二糖 1000個当りの架橋数

8.5

1%生理食塩水溶液

11000センチポアーズ

における粘度

(20°C, ずり速度1.0sec⁻¹)

非ニュートン指数

0.60

元 素 分 析 値

C: 42.0%, H: 4.87%, N: 3.29%, Na: 5.81%

(2) <u>s - 架橋 H A のゲルクロマトグラフィー</u>

図1から、s-架橋HAは、HAに比し、非常 に高分子になっていることがわかる。

(3) <u>s - 架橋 H A の非ニュートン指数</u>

(1)で合成された s - 架橋 H A と合成に使用した H A との 1 %生理食塩水溶液について回転粘度計 (㈱東京計器製 E 形粘度計)を用い、ずり速度を変え、37℃で粘度を測定し、非ニュートン指数

 $(m = \frac{a}{b})$ を算出した。結果を図2に示す。図2において、〇印及び●印は、それぞれ、s -架橋 HA 及び HA の 1 % 生理食塩水溶液の各ずり速度における粘度を表わす。

(4) s - 架橋 H A の曳糸性

(1)で合成された s - 架橋 H A と合成に使用した H A の曳糸性を、 護辺式曳糸性 制定装置 (池内宏,日本整形外科学会雑誌 , 3.4 , 175 (1980))を模して作製した装置を用いて測定した。 結果を図3に示す。図3において、○印、△印、及び●印は、それぞれ、 s - 架橋 H A の 0.5%生理食塩水溶液、同1%生理食塩水溶液及び H A の 1 %生理食塩水溶液及び H A の 1 %生理食塩水溶液及び H A の 1 %生理食塩水溶液及び H A の 1 %生理食塩水溶液の各引き上げ速度における曳糸性を表わす。

図3から、s-架橋HAは、高い曳糸性を有することがわかる。

(5) <u>s - 架橋 H A の 鎮 痛 効果</u>

(1)で合成された s - 架橋 H A について、次の ようにして、その鎖痛効果を検討した。

ビーグル犬を雌雄の別なく用い、一方の後肢の

ヒザ関節に疼痛物質として、ブラジキニン又はアセチルコリンのそれぞれ 20μ8 又は 2mgを s - 架橋 H A 2.5mg/0.5m2 生理食塩水と同時に投与し、投与側の後肢荷重の変動を経時的に測定した。また、対照として s - 架橋 H A の代りに (1)で原料として用いた H A ナトリウム塩 5mg/0.5m2 生理食塩水を用いた。鎮痛効果は、正常時の 50% 荷重回復時間をもって比較した。結果を表 2 に示す。

表 2

	疼	痛	物	質		50% 回復時間
プラジ	+ =	ン				8 . 6分
プラジ	+ =	ン+	Н А	4 - N	a	3.4分
ブラジ	+ -	ン+	s - 3	聚橘 H	A	4.0分
アセチ	ルコ	リン	,			21分
アセチ	ルコ	リン	+ I	H A -	N a	11 3)
アセチ	ルコ	リン	/ + s	- 架 桶	НА	11 分

表2から、s-架橋HAは、HAナトリウム塩と同様に優れた鎖痛効果を有することがわかる。

調製例7. <u>s - 架橋HAの合成</u>

調製例 6(1) に準じて後処理を行なった。

また、分子量 1.7×10⁶ のHAナトリウム塩
75mgを1N水酸化ナトリウム7.5m2 に溶かした溶液
にエタノール7.5m2 とエピクロルヒドリン40μ2
又は80μ2 とを加え、40℃で2時間反応した。更。
に、上記反応と同時に同じ条件で[2 ^M C] エピクロルヒドリン(アマシヤム・ジャパン社から入
手)を用いて反応を行ない、この標識化合物の放射活性から架橋率を算出した。架橋率と粘度との関係を表3に示す。

表3から、s-架橋HAにおいては、架橋率と 粘度とが比例関係にあることがわかる。 H A カリウム塩(分子量 1.7×10⁸) の 1 % 水溶液に 10 N水酸化カリウム 0.1 m 2 とメタノール 5 m 2 を加えた。 攪拌下、エピプロムヒドリン 17 m 8 を加えて、20°C で 24時間反応後、反応液を酢酸でpH 8.5としてエタノール 10 m 2 を加えて 白色沈殿を得た。 沈殿を沪取し、誠圧乾燥した。

収量 98 mg

H A の繰り返し二糖 1000個当りの架橋数

7.5

1 %生理食塩水溶液 における粘度

34000センチポアーズ

(20℃, ずり速度1.0sec⁻¹)

非ニュートン指数

0.65

元素分析值

₩...

C: 41.88 %, H : 4.78%,

N: 3.30 %, K: 9.45%

調製例8.架橋HAの架橋率

分子量 3.7×10⁵ 及び 7.3×10⁵ の H A ナトリウム塩 100mgを、それぞれ、1N水酸化ナトリウム5.0m2 に溶かした溶液に、エタノール5m2 とエピクロルヒドリン、それぞれ、25,50,100,200μ2とを加え、40℃で2時間反応した。反応後は

議 5 高 7 二 権 1000倍 1.0%中間食団大部僚での発送 [2021 - よりが供 10mg-1	条 権 数 (センチボアーズ)	683	069		2080	19100*	1200		9240	34300	50000*	11500	20100	3 22400*
	# # #	0	8.3	11.8	20.9	ı	0	. 5.5	8.2	17.9	18.3	0	5.6	11.8
エピクロルヒドリン (mol)	HA (mol)	0	1.28	2.56	5.12	10.2	0	1.28	2.58	5. 12	10.2	0	2.88	5.37
1	以本中A(分十重)	3.7×10 ⁵					7.3×105					1.7×10 ⁶		

これを超えるとゲル化(水不溶化)する。

特開昭 G1-17 (8)

試験例 1 . <u>s - 架橋 H A のヒアルロニダーゼ抵抗</u>性

分子量 7.3×10⁵ の H A ナトリウムを出発原料 として調製例 6 (1) に準じて次に示す 3 種の s -架橋 H A を合成した。

(A)H A の 1000個		レニ 糖 架 橘 数	1 3
	理 食 塩 る 粘 度	水溶液	45500
(20°C	・ずり	速度1.0sec-1)	
非二ュ	ートン	指 数	0.77
(B) H A の 1000個	繰り返当りの		11.5
	理 食 塩 る 粘 度	水溶液	28000
(20℃	. ずり	速度 1.0sec-1)	
非二ュ	ートン	指数	0.70
(C) H A の 1000個	繰り返当りの		7.5
1 % 生 におけ	理 食塩 る粘度	水溶液	8000
(20℃	. すり	速度 1.0 sec-1)	
非二ュ	ートン	指數	0.81

これらの 3 種の s - 架橋 H A 及び合成に使用した H A ナトリウム 塩を、それぞれ、 0.1 M酢酸 (pH 5.0)に 1 % の 濃度に溶解し、 測定 (20℃, ずり速度 1.0 sec-1) したところ、次の通りであった。

s - 架橋 H A (A) 45000センチポアーズ s - 架橋 H A (B) 27000センチポアーズ s - 架橋 H A (C) 8000センチポアーズ

HAナトリウム塩 1500センチポアーズ

これらの溶液に 0.09重量 % になるように牛睾丸 ヒアルロニダーゼを加え 50℃で反応させ、 15, 35,55,70分後に粘度を測定し、反応前の粘度に 対する割合を算出した。

結果を図4に示す。図4において、□印、△ 印、○印及び●印は、それぞれ、s-架橋HA (A),(B),(C) 及びHAナトリウム塩の酢酸溶液の 各反応時間における反応前の粘度に対する割合を 表わす。

図 4 から、本発明に用いる s - 架橋 H A は、H A に比し、ヒアルロニダーゼに対する抵抗性が高く、その程度は、架橋度が高いほど顕著である

ことがわかる。

試験例2. 腫瘍細胞の増殖能に及ぼす影響

FN3A/p-15A細胞 1×10⁴ 個/m2を含む細胞浮遊液(イーグル MEN培地に仔牛血精10%含む)
1.5m2と各種HA粉液 0.15m2を含む培地を混合し、組織培養用シャーレ(テルモ社製ペトレイ12F)で 5% CO2 - 95% air 、37℃の条件で培養した。培養開始後、3日目及び5日目の細胞数を測定した。実験は、1 群 4 シャーレとして、対照群には、生理食塩水を培地に添加したものを用いた。

結果を表4に示す。

/	₩	群	- 1	新聞教	(×104個/m2)	M/m2)	
培養 開始後		HA禮度 (με/m2)		₩ ₩	墨		平均廣土縣降艦差
	HA-6	100	7.5	14	11	13	11.4±2.8
		1000	15	6	14	67	11.7±3.2
388	HA-2	001	9	w	01	12	9.5±2.5
		1000	o	01	81	10.5	11.9±4.1
	苌	数	13	12.5	10.5	11.5	11.9±1.1
	HA-6	001	15	25	26	31	24.2±6.7
		1000	28.5	24.5	28	58	25.7±0.9
5 H B	HA-2	100	75	28	23	15	26.5±3.7
		1000	8	21	23	38	22.5±2.6
	灰	群	28	28	31.5	83	26.8±3.5

表4から、HAは細胞の増殖に対して何ら影響を及ぼさないことがわかる。

試験例3.腫瘍細胞の接着能に及ぼす影響

1-0-0 mm ファルコン社培養皿 (100mm Falcon tissue culture dish)で培養したFN3A/p-15A mm 胞をダルベッコリン酸緩衝液 (Dulbecco Phosphate Balanced Solution; Ca, Mg-free)(以下「PBS (-)」という)で洗浄し、ハンクス緩衝液(Hanks Balanced Solution; Ca, Mg-free)にトリプシン 0.1%及びエチレンジアミン四酢酸0.04%を溶解した溶液(以下「TB」という)で37℃において5分処理した。同量の培養液[イーグル MEN 培地(Eagle's Minimum Essential Medium) に10%になるように牛胎児血清を加えた溶液〕を加え、1200 rpmで5分速心し、同培養液で5×105個細胞/m2に調整した(A処理細胞)。

一方、 100mmファルコン社ペトリ皿(100mm Petri dish)で培養したFN3A/p-15A細胞を 1200rpm で5分違心し、前配培養液で 5×10⁵ 個 細胞/m2 に調整した(B 処理細胞)。

2 及び極限粘度 0.4(分子量 8000) の H A - 6 の方が顕著であることがわかる。

試験例4. 急性毒性試験

(1) マウスにおける H A - 2 投与後の経時的死亡数と L D 50 値を表 6 に示す。

A 処理細胞と B 処理細胞を 1 m 2 ずつタイプ I のコラーゲン(以下「Co I」という)、フィブロネクチン(以下「F N」という)又はラミニン(以下「L N」という)で被覆した 35 m m の培養皿に入れ、 1×10 f 細胞/培養皿に調整した。各種 H A を 1 m g/m 2 になるように加え、37 To で 20時間培養後、P B S (-) で洗浄し、T E で 37 To において15分処理して細胞数を測定した。結果を表5に示す。

表 5

H A	HA-2 極限粘度15.0 分子量84万	HA-6 極限粘度 0.4 分子量8000	HA-7 極限粘度 0.075 分子量 1500	対 照
Co I	103	91	93	84
FN	99	53	65	91
LN	7	2	68	75

表 5 から、本発明の揺転移抑制剤は、特に L N に対する腫瘍細胞の接着能を著しく低下させ、その効果は、穏限粘度 0.075(分子量 1500) の H A -7 に比し、極限粘度 15.0 (分子量 84万) の H A -

	LDss 信 (ms/ks)	>2400	>2400	>4000	000 † <		> 2000				4	≥ 2000		
	光 行 数 数	0	0		•	0	0	0	2		0	m	7	-
	10~14	-	ı	0	0	0	0	0	0		•	•	•	
#≨	7~9	0	0	0	0	0	0	0	0		0	0	0	-
第	(投与後日数) 4~6 7~9	0	0	0	0	0	0	0	2		0	ლ	7	က
	1~3	0	0	0	0	0	0	0	0		0	0	0	0
4		10	10	10	10	10	2	2	2		2	2	91	2
ੜ੍ਹੇ ਜ	次子重 (#8/kg)	2400	2400	4000	4000	729	1020	1429	2000		729	1020	1429	2000
3		機	響	概	#		栅					#		
	以 经ET	5	- 1	 		•				関係				

9

(2) ラットにおける H A - 2 投与後の経時的死 亡数と L D 50 値を表 7 に示す。

19 19 19	(88 / k8)	008 \ 000	0 >4000	0 2 1770 8 (1475 ~ 2124)	0 1×2000
i i					
	10~14 15~21	1 1	1 1	0000	0000
藪	(%) 10∼10	1 1	0 0	0000	0000
ψ	(投与後日数) 6 7~9 1	00	00	1 1 0 3	
民	4 × 8	00	0	0	0000
	r ~ 3	00		0000	0000
4		01	10	2 2 2 2	2222
\$ 10	校子重 (98~kg)	800	4000	729 1020 1429 2000	729 1020 1429 2000
	R E	機機	機機	横	#
1	→ 85	п	۴		전 택
4	灰鷸	雑	+12≤		

():95% 信頼限界

(3) ウサギにおける H A - 2 の経時的死亡数と L D 50 値を表 8 に示す。

8 00 00 000		
	യ വ വ വ വ വ വ വ 🚅	8
香 加加 加加 等		
数与量 (mg/kg) 1000 2000 2000 2000 2000 2000	k k k k k k k k k k k k k k k k k k k	
\$\frac{1}{25}\$		1000 1000 1000 2000 2000 2000 889 889 889 889 889 889 2000 2000

):95% 使糖配界

(4) マウスにおける H A - 6 投与後の経時的先亡数と L D 50 値を表 9 に示す。

光 亡 数 死亡総数 I (校中後日数) 4~6 7~9 10~14 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0			(2008) - 1802				
数字量 動物数 元 数 元 数 元 数 元 数 元 数 元 数 元 数 元 数 元 数 元 数 元 数 元 数 元 数 元 数 元 数 元 数 元 数 元 数 元 数 4 ~ 6 7 ~ 9 10~14 (4000 10 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0		#	<u>.</u>	. 1	₹	#	1
Na		5	Ş	٠	.,		
来 9 光 亡 数 1~3 4~6 7~9 10~14 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0		松石縣	(mg/kg)	2000	4000	2000	4000
形 亡 数 Act器数 L I (松中後日数) (44~6 7~9 10~14 (48数 L I I I I I I I I I I I I I I I I I I		李	XX XX	01	10	10	10
(mg Nr に 数 Nr に の 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	ĸ		1~3	0	0	0	0
NA 10~14 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	o o	民	(数与4~6	0	0	0	0
NA 10~14 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0			後日数) 7~9	0	0	0	0
H			10~14	0	0	0	0
H		# 5	名口觀察	0	0	0	0
ا يسن ا			٦		> 4000 > 4000	;	000 \$ <

実施例 <u>HA及びs-架橋HAの癌転移抑制効果</u>

各種核限粘度の異なる H A 又は s - 架橋 H A の 生理食塩水溶液をマウス C 3 H / H e に 腹腔内投 与し、 30分後マウス乳癌由来の高転移能癌細胞 FM3A/p-15A 7.5×10⁵ 個をマウス尾静脈より注入 した。

注入3時間後に1回目のHA又はs-架橋HA 生理食塩水溶液の腹腔内投与を行ない、それを含めて1日2回計4日間HA又はs-架橋HA生理 食塩水溶液を腹腔内投与した。

癌細胞投与21日後にマウスを殺し、肺を摘出して癌の転移巣を計数した。

なお、対照群には、HA又はs-架橋HAの代りに生理食塩水のみを投与した。 結果を表10に示す。

表 10

実	験 和	Ť ·	#M44#M.		転移した 伝位巣の数
	極限粘度	投 与 量 (mg/マウス/day)	動物数	平均值	対照群に対 する百分率
H A - 7	0.075	20	20	78.5	95.6
•		40	20	74.6	93.2
H A – 6	0.4	10	10	23.1	28.9
		20	10	24.6	30.8
H A – 5	0.8	10	10	29.8	37.3
		20	10	19.3	24.1
H A - 4	2.5	0.01	10	29.3	36.6
		0.10	10	13.9	17.4
		1.00	10	10.4	13.0
H A - 3	7.0	0.25	10	13.8	17.3
H A - 2	15.0	0.25	20	2.2	2.8
		0.50	10	9.4	11.8
H A - 1	26.5	0.25	10	2.8	3.5
s-架橋 HA-1	19.0	0.25	10	4.2	5.3
	対:照	群	40	80.0	100

図 1

表10から、本発射の癌転移抑制剤は優れた癌 転移抑制効果を有することがわかる。

4.図面の簡単な説明

図 1 は、 s - 架橋 H A と H A とのゲルクロマト グラムを示す図である。 図 2 は、 s - 架橋 H A 及 び H A の 粘度 測定結果を示す 図である。 図 3 は、 s - 架橋 H A 及び H A の曳糸性 測定結果を示す図 である。 図 4 は、各種 s - 架橋 H A 及び H A を ヒ アルロニダーゼ処理したときの粘度低下と時間と の関係を示す図である。

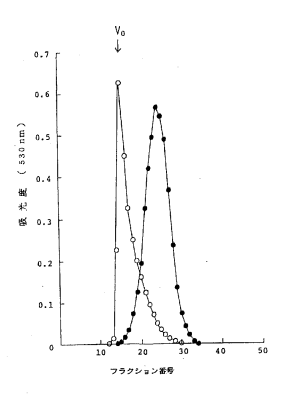


図 2

